FR 2 696 476 - A1

19 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

11) N° de publication :

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

2 696 476

②1) N° d'enregistr ment national :

Mandataire: Cabinet Regimbeau Martin Schrimpf

Warcoin Ahner.

92 11879

(51) Int Cl⁵ : C 12 Q 1/04

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

22 Date de dépôt : 07.10.92.

30 Priorité :

72 Inventeur(s) : RAMBACH Alain — FR.

73 Date de la mise à disposition du public de la demande : 08.04.94 Bulletin 94/14.

56 Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule.

60 Références à d'autres documents nationaux apparentés :

Nouveau milieu de culture pour la mise en évidence de E. coli et procédé pour son utilisation.

57 L'invention concerne un milieu de culture destiné à la mise en évidence de E. coli.

Il comporte outre un milieu de culture pour E. coli, à titre d'agent chromogène une combinaison de:

- un composé chromogène dérivé de l'acide indolylglucuronique substrat de l'enzyme GUS et

- un dérivé d'acide alkyle, alcényle ou aryle glucuronique. Elle concerne également un procédé de mise en évidence de E. coli.



La présente invention concerne un nouveau milieu de culture destiné notamment à la mise en évidence de Escherichia coli.

Il existe actuellement pour la mise en évidence de Escherichia coli qui est l'un des microorganismes dont la détection est la plus 5 fréquente, un certain nombre de milieux de culture.

La détection de E. coli est très importante notamment dans les industries alimentaires, au niveau du contrôle des eaux mais également en médecine, sachant que dans ce milieu E. coli peut être un agent pathogène mais également un agent mettant en évidence certains types de contamination. Compte tenu de la diversité des applications et des conditions dans lesquelles doit se faire la détection, il est donc nécessaire de pouvoir disposer d'un milieu de détection qui soit simple et rapide d'emploi mais également qui soit fiable.

Or, il ressort des essais qui ont été effectués que la plupart des milieux de culture utilisés actuellement, s'ils permettent de détecter un 15 très grand nombre de souches d'Escherichia coli, ne permettent néanmoins pas de détecter d'une manière simple 100 % des contaminations. Or, on sait que généralement on ne peut pas se contenter d'une probabilité de l'ordre de 90 %, car dans la plupart des cas ce type de probabilité est tout à fait insupportable pour des raisons évidentes. Les microorganismes pathogènes qui peuvent être présents dans ces échantillons non contre-sélectionnés pourront avoir tendance à se répandre parce que ne pouvant pas être mis en évidence par les méthodes traditionnelles.

20

25

C'est pourquoi la présente invention constitue un progrès significatif dans la mesure où elle propose des milieux de culture permettant de mettre en évidence d'une manière simple un nombre beaucoup plus grand de contaminations de E. coli par rapport aux milieux existants.

Plus particulièrement, il s'agit d'un milieu de culture destiné à la mise en évidence de E. coli caractérisé en ce qu'il comporte outre un milieu de culture pour E. coli à titre d'agent chromogène une combinaison de :

- un composé chromogène dérivé d'acide indolyl-glucuronique ou de ses sels substrats de l'enzyme GUS et

- un dérivé ou sel d'acide alkyle, alcényle ou aryle glucuronique.

Les milieux de culture pour la mise en évidence de <u>Escherichia</u> <u>coli</u> sont connus et ne seront pas redécrits en détail ci-après, mais seront mentionnés uniquement dans les exemples.

En ce qui concerne les composés chromogènes, il s'agit d'agents chromogènes utilisés pour certains d'entre eux déjà dans la détection de <u>E. coli</u> et qui mettent en oeuvre des dérivés d'acides indolyl-glucuronique. Ces composés chromogènes sont des substrats de l'enzyme-bêta-D-glucuronidase ou GUS qui par scission du substrat conduit à un dérivé coloré et/ou fluorescent par exemple.

10

15

20

25

30

Parmi ces dérivés de l'acide indolyl-glucuronique, il faut plus particulièrement citer les dérivés des acides halogéno-3-indolyl glucuronique et leurs sels correspondants et plus particulièrement encore les composés choisis parmi l'acide 5-bromo-4-chloro-3-indolyl-bêta-D-glucuronique, les sels de sodium et de cyclohexylammonium, l'acide 5-bromo-6-chloro-3-indolyl-bêta-D-glucuronique les sels de sodium et de cyclohexylammonium, l'acide 6-chloro-3-indolyl-bêta-D-glucuronique, l'acide 3-indoly-bêta-D-glucuronique, l'acide 3-indoly-bêta-D-glucoronique, leurs sels de sodium et de cyclohexylammonium.

Ces composés sont utilisés selon la présente invention en combinaison avec des dérivés de l'acide glucuronique alkylé, alcénylé et/ou arylé. Il peut s'agir de dérivés alkylés ou alcénylés en C_1 à C_3 notamment méthylés ou des dérivés arylés de type phényl ou phényl substitué ainsi que les sels correspondants. Parmi les composés les plus efficaces selon la présente invention, il faut citer tout particulièrement l'acide phényl-glucuronique de même que ses sels notamment ses sels alcalins, alcalinoterreux et ses sels dérivés d'ammonium tels que par exemple les sels de type cyclohexylammonium.

Suivant la nature de l'agent chromogène utilisé, les colorations qui mettront en évidence la présence de <u>E. coli</u> pourront varier, l'un des intérêts de ce procédé est qu'il permet avec des concentrations en chromogène relativement peu élevées d'obtenir des détections des contaminations de <u>E. coli</u> voisines de 100 %.

Par exemple, on pourra utiliser des concentrations de composés chromogènes inférieures à 40 mg/ml et éventuellement de l'ordre de 30 mg/ml.

La présente invention concerne également un procédé de détection de souches de <u>E. coli</u> dans un prélèvement quelqu'il soit caractérisé en ce qu'on inocule le milieu de culture tel que décrit précédemment avec ledit prélèvement et/ou un inoculum provenant dudit prélèvement et en ce que l'on met au moins en évidence la coloration ou la fluorescence caractéristique de la présence de E. coli.

Ce milieu de culture selon l'invention présente également par rapport aux milieux de la technique antérieure l'avantage de pouvoir être mis en oeuvre selon l'une quelconque des modalités connues dans ce type de technologie. En particulier, il est possible avec les milieux selon l'invention de prévoir une inoculation dans la masse du milieu.

Cet aspect de l'invention est d'autant plus inattendu que les chromogènes dérivés de l'indolyl ne fonctionnant pas en conditions anaérobies, on aurait pu croire que le procédé d'inoculation dans la masse soit incompatible avec leur utilisation dans le milieu selon l'invention.

Enfin, on constate expérimentalement que grâce au milieu de culture selon la présente invention, l'apparition des vrais positifs est accélérée, on élimine des faux négatifs et pratiquement 100 % des contaminations de E. coli sont mises en évidence.

Les exemples ci-après sont destinés à mettre en évidence d'autres caractéristiques et avantages de la présente invention.

.

10

15

20

25

30

Exemple 1 : Détection de souches de E. coli

Diverses souches de <u>E. coli</u> sont isolées sur le milieu M (en g/l : Extrait de viande l ; Extrait de levure 2 ; Peptone 5 ; Chlorure de sodium 5 ; Agar 15 ; Desoxycholate de sodium 1,5 : 5 Bromo-4-Chloro-3-Indolyl glucuronide 0,05).

Les boîtes sont incubées à 37°C et la coloration bleue des colonies est observée après 24 heures d'incubation.

Une des trois souches, <u>E. coli</u> 297-3, n'est mise en évidence qu'après addition de Phényl glucuronide.

souche E. coli	coloration milieu M	coloration milieu M 100mg/l Phényl glucuronide
289-3	+	.
297-3	_	•
471-3		+

Exemple 2 : Analyse d'échantillons de steaks hachés

Des échantillons de steaks sont examinés par la méthode standard de broyage dilution et étalement.

La gélose suivant l'invention est comparée avec un dispositif commercial sur film où les <u>E. coli</u> sont aussi détectés par simple coloration spécifique.

Les résultats indiquent que la proportion de colonies <u>E. coli</u> détectées suivant l'invention est plus élevée que la technique utilisant un film donnant une coloration spécifique aux colonies de <u>E. coli</u>.

20

15

échantillons de steak haché	colonies <u>E. coli</u> détectées sur gélose suivant l'invention	colonies <u>E. coli</u> détectées sur film commercial pour <u>E. coli</u>	
362	0	0	
365	0	0	
371	. 120	50	
368	102	50	
367	0	56	
363	2	0	
370	40	11	
379	0	0	
380	200	29	
382	3	1	
383	9	4	
384	1	3	
386	3	2	
3006	0	Ō	
3007	0	Ō	
3008	192	83	

REVENDICATIONS

- I. Milieu de culture destiné à la mise en évidence de <u>E. coli</u> caractérisé en ce qu'il comporte outre un milieu de culture pour <u>E. coli</u> à titre d'agents chromogènes une combinaison de :
- un composé chromogène dérivé de l'acide indolylglucuronique substrat de l'enzyme GUS et

5

35

- un dérivé d'acide alkyle, alcényle ou aryle glucuronique.
- 2. Milieu de culture selon la revendication 1, caractérisé en ce que le dérivé d'acide glucuronique est l'acide phénylglucuronique ou ses sels.
 - 3. Milieu de culture selon la revendication 2, caractérisé en ce que le composé chromogène est choisi parmi les acides halogéno-3indolyl glucuronique et les sels correspondants.
- 4. Milieu de culture selon la revendication 3, caractérisé en ce que le composé chromogène est choisi parmi :
 - l'acide 5-bromo-4-chloro-3-indolyl-bêta-D-glucuronique, les sels de sodium et de cyclohexylammonium,
 - l'acide 5-bromo-6-chloro-3-indolyl-bêta-D-glucuronique, les sels de sodium et de cyclohexylammonium,
- 20 l'acide 6-chloro-3-indolyl-bêta-D-glucuronique, les sels de sodium et de cyclohexylammonium,
 - l'acide 5-bromo-3-indolyl-bêta-D-glucuronique, les sels de sodium et de cyclohexylammonium,
- l'acide indolyl-bêta-D-glucuronique, les sels de sodium et de cyclo-25 hexylammonium.
 - 5. Milieu de culture selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce qu'il contient moins de 40 mg/ml du composé chromogène.
 - 6. Procédé de mise en évidence de <u>E. coli</u> dans un prélèvement, caractérisé en ce qu'on inocule le milieu de culture selon l'une des revendications 1 à 5 avec le prélèvement ou en inoculum provenant dudit prélèvement et en ce qu'elle détecte éventuellement la présence de <u>E. coli</u>.
 - 7. Procédé de mise en évidence de <u>E. coli</u> selon la revendication 6, caractérisé en ce que l'inoculation est effectuée dans la masse du milieu de culture.

No d'enregistrement national

INSTITUT NATIONAL

de la

PROPRIETE INDUSTRIELLE

RAPPORT DE RECHERCHE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche FR 9211879 FA 477637

atégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin,	concernées de la demande	•
	des parties pertinentes	examinée	
	LETTERS IN APPLIED MICROBIOLOGY vol. 13, no. 4, 1 Octobre 1991, BLAGUK pages 212 - 215 I.D. OGDEN ET AL. 'An evaluation of fluorogenic and chromogenic assays direct enumeration od Escherichia co * le document en entier *	for the	
	ZENTRALBLATT FÜR HYGIENE UND UMWELTN vol. 189, no. 3, 1989, STUTTGART BRI pages 225 - 234 M. MANAFI ET AL. 'Ein kombiniertes Chromogen-Fluorogen-Medium zum simul Nachweis der Coliformengruppe unf vocoli in Wasser.' * tableau 1 *	tanen	
			DOMAINES TECHNIQUE RECHERCHES (Int. Cl.5
			C12Q
	Date d'achèvement de la rech 09 JUIN 1993	1	VAN BOHEMEN C.G.
X : parti	ATEGORIE DES DOCUMENTS CITES T: théo E: docu culièrement pertinent à lui seul à la	rie ou principe à la base de l ment de brevet bénéficiant l date de dépôt et qui n'a été épôt ou qu'à une date postér	'invention 'une date antérieure publié qu'à cette date

EPO FORM LSC 03.82 (PO413)

1

autre document de la même catégorie

A : pertinent à l'encontre d'au moins une revendication ou arrière-plan technologique général

O : divulgation non-écrite

P : document intercalaire

D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons

& : membre de la même famille, document correspondant

- I				
•				
1				
			ł	
	7			
				÷
		•		
i				